This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

WO 00/18686 WPIDS Abstract ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2003 THOMSON DERWENT on STN 1.3 AN 2000-317484 [27] **WPIDS** DNC C2000-096002 Production of amorphous titanium peroxide solution for photocatalyst etc. by reacting aqueous solution containing titanium and basic aqueous solution, washing, cooling, reacting with peroxide, aging etc. DC E32 J04 IN MATSUI, Y; OGATA, S PA (TAOT-N) TAO INC CYC 22 WO 2000018686 A1 20000406 (200027)* JA RW: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE W: CA JP KR US JP 2000572156 X 20011218 (200206) ADT WO 2000018686 A1 WO 1999-JP5236 19990927; JP 2000572156 X WO 1999-JP5236 19990927, JP 2000-572156 19990927 FDT JP 2000572156 X Based on WO 2000018686 PRAI JP 1998-272782 19980928 2000-317484 [27] AN **WPIDS** WO 200018686 A UPAB: 20000606 NOVELTY - Production of amorphous titanium peroxide solution comprises reacting a titanium aqueous solution and basic aqueous solution, washing the titanium hydroxide gel, cooling the gel, reacting the gel with a peroxide compound under cooling; aging the amorphous titanium peroxide solution and concentrating and purifying. DETAILED DESCRIPTION - Production of amorphous titanium peroxide solution comprises: (i) neutralizing process by reacting an aqueous solution containing titanium and basic aqueous solution; (ii) washing the obtained titanium hydroxide gel; (iii) cooling the washed gel; (iv) reacting the cooled gel with a peroxide compound under cooling. (v) aging the amorphous titanium peroxide solution; and (vi) concentrating and purifying. The solids concentration of the titanium hydroxide gel after the washing and before peroxidation is 0.1-1.2 weight%. INDEPENDENT CLAIMS are also included for: (A) the production of anatase titanium oxide gel by the amorphous titanium peroxide solution after aging and before step (vi) above; (B) an amorphous titanium peroxide solution production device having a neutralization reaction means, a washing means, a concentration means, a cooling means, a peroxidation means, an aging means and an ultrafiltration means; and (C) an anatase titanium oxide sol production means which also includes a heating means. USE - The amorphous titanium peroxide solution is used for protective films, photo-catalysts. ultraviolet light blocking films, and colored coatings etc., and the anatase titanium oxide sol has excellent photo-catalytic properties. ADVANTAGE - The titanium peroxide solution and anatase titanium oxide sol are homogeneous and have excellent quality. There is no danger due to heat generation. Yield is not reduced. DESCRIPTION OF DRAWING(S) - Figure 1 show the apparatus for the production of the materials. Raw Material Tanks 1-3 Dilution Tanks 4.5 Neutralization Reaction Tank 6 Wash Tank 7 Heat Exchanger 8 Peroxidation Reaction Tank 9 Aging Tank 10 Ultrafiltration Tank 11 Retention Tank 12 Heat Exchanger 13

Heat Processing Tank 14 Heat Exchanger 15 Ultrafiltration Device 16 Retention Tank 17 3

)

表特許(41) 再公 (19)日本国格許庁 (JP)

(11)国際公開番号

(َ

9 ∞ WO00/186

発行日 平成13年12月18日(2001,12.18)

(43)国際公開日 平成12年4月6日(2000.4.6)

就別記号 C01G 23/053 (51) Int C.

23/053 C01G ᇤ

(全22頁) 枳 子偏落查請決 整座指決 未開決

ΚN

丁目52番1号

X

丁目52番1号

本

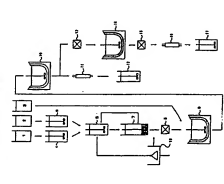
野丙1315-5 タオ

特額2000-572156(P2000-572156) (71)出題人 株式会社タオ PCI/JP99/05236 東京都鉄や区番ヶ谷1	(1999. 9. 27) (72) 発明者	1(1998, 9.28) 東京都設谷区富ヶ谷 1 ビル3階 株式会社タ	, CH, CY, (72)発明者 松井 截光 GR, 1E, 1 佐賀県藤本郡協野町下	(74)代理人
特度2000-572156(P2000-5721 PCT/JP99/05236	平成11年9月27日(1999.9.27) 特顯平10-272782	平成10年9月28日(1998.9.28) 日本(JP)	EP(AT, BE, CH, CY, FI, FR, GB, GR, IE,	L, PT, SE), (
出資券号 (21) 因歌出顯卷号	(22) 因際出貿日(31) 優先権主選番号	(32)優先日 (33)優先権主張図	(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, 1E, I	T, LU, MC, NL, PT, SE), CA, JP, K R, US

アモルファス型道酸化チタン溶液及びアナターゼ型酸化チタンパルの製造法 (54) [発野の名称]

(57) (要約]

アス型過酸化チタン溶液の製造や、上配養生後のアモル チタンを含む水溶液と塩基性物質とを中和反応させ、生 成した水酸化チタンゲルを洗浄後冷却したのち、過酸化 **あを作用させ、生成したアモルファス塑過酸化チタン物** ファス型過酸化チタン溶液を加熱してアナターゼ塑酸化 チタンソルに変換し、生成したアナターゼ型酸化チタン 後に木酸化チタンゲルの固形分換度を0.2塩量%以上 1. 5.瓜量光未満とすると、均質で優れた品質のアモル **衣を養生した後、濃縮・精製することからなるアモルフ /ルを濃縮・精製することからなるアナターゼ型酸化チ** ケンゾルの製造において、上配水酸化チタンゲルの洗浄 ファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタンゾ トの実生館レベルでの製造方法を提供できる。



(特許請求の範囲)

作用させるペルオキソ化工程と、ペルオキソ化により生成したアモルファス型過 和反応により生成した木酸化チタンゲルを洗浄する洗浄工程と、洗浄後の水酸化 チタンゲルを冷却する工程と、冷却後の水酸化チタンゲルに過酸化物を冷却下で 酸化チタン溶液を養生する養生工程と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶 液の濃縮・精製工程とからなる、アモルファス型過酸化チタン溶液を製造する方 **法において、洗浄工程後でペルオキソ化工程前に水酸化チタンゲルの固形分濃度** を0.1重量%以上1.2重量%未満とすることを特徴とするアモルファス型過 (請求項1] チタンを含む水溶液と塩基性水溶液とを反応させる中和工程と、 般化チタン溶液の製造法。

【請求項2】機縮・精製工程が、限外濾過処理により行われることを特徴とする 請求項1 記載のアモルファス型過酸化チタン溶液の製造法。

和反応により生成した木酸化チタンゲルを洗浄する洗浄工程と、洗浄後の水酸化 チタンゲルを冷却する工程と、冷却後の水酸化チタンゲルに過酸化物を冷却下で 作用させるペルオキソ化工程と、ペルオキソ化により生成したアモルファス型過 **敷化チタン溶液を養生する養生工程と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶** たアナターゼ型酸化チタンブルの濃縮・精製工程とからなる、アナターゼ型酸化 チタンゾルを製造する方法において、洗浄工程後でペルオキソ化工程前に水酸化 夜をアナターゼ型酸化チタンゾルに変換する加熱工程と、加熱工程により生成し チタンゲルの固形分濃度を0.1重量%以上1.2重量%未満とすることを特徴 【請求項3】チタンを含む水溶液と塩基性水溶液とを反応させる中和工程と、 とするアナターゼ型酸化チタンゾルの製造法。

【請求項4】濃縮・精製工程が、限外濾過処理により行われることを特徴とする 請求項3記載のアナターゼ型酸化チタンブルの製造法。

、中和反応により生成した水酸化チタンゲルを洗浄するに洗浄手段と、洗浄後の 木酸化チタンゲルの固形分濃度を調整する濃度調整手段と、固形分濃度が調整さ れた水酸化チタンゲルを冷却する手段と、冷却された水酸化チタンゲルに過酸化 【請求項5】チタンを含む水溶液と塩基性水溶液とを反応させる中和反応手段と 物を作用させるペルオキソ化手段と、ペルオキソ化反応により生成したアモルフ 4

)

ァス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、限外濾過手段とを備えたアモル ファス型過酸化チタン溶液の製造装置。 [請求項6] 冷却する手段が熱交換機(冷却)であり、ペルオキソ化手段が冷却 **装置を備えた反応槽であることを特徴とする請求項5記載のアモルファス型過酸** 化チタン溶液の製造装置。 [請求項1] 中和反応手段及びペルオキソ化手段として、クローズドシステムを **採用することを特徴とする請求項5又は6記載のアモルファス型過酸化チタン**溶 夜の製造装置。 [請求項8] チタンを含む水溶液と塩基性水溶液とを反応させる中和反応手段と 中和反応により生成した木酸化チタンゲルを洗浄するに洗浄手段と、洗浄後の 木酸化チタンゲルの固形分濃度を調整する濃度調整手段と、固形分濃度が調整さ れた木酸化チタンゲルを冷却する手段と、冷却された水酸化チタンゲルに過酸化 物を作用させるペルオキソ化手段と、ペルオキソ化反応により生成したアモルフ ァス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、養生後のアモルファス型過酸化 チタン溶液をアナターゼ型酸化チタンゾルに変換する加熱手段と、限外濾過手段 とを備えたアナターゼ型酸化チタンゾルの製造装置。 [請求項9] 冷却する手段が熱交換機(冷却)であり、ペルオキソ化手段が冷却 装置を備えた反応槽であることを特徴とする請求項8記載のアナターゼ型酸化チ タンブルの製造装置。 【請求項10】中和反応手段及びペルオキソ化手段として、クローズドシステム を採用することを特徴とする請求項8又は9記載のアナターゼ型酸化チタンゾル

[発明の詳細な説明]

技術分野

この発明は、密着性に優れ、成膜性が高く、均一でフラットな薄膜を作成する での製造法や製造装置に関する。またこの発明は、アモルファス型過酸化チタン ことができ、かつ、乾燥被膜は水に溶けないという性質を有し、各種材料の保護 坡膜、光触媒、紫外線カット被膜、着色コーティングなどとして有用であること が知られているアモルファス型過酸化チタン溶液の新規製造法、特に工業レベル 溶液から調製される光触媒能に優れたアナターゼ型酸化チタンゾルの新規製造法 特に工業レベルでの製造法や製造装置に関する。

背景技術

最近、光触媒を用いて、日常の生活環境で生じる有害物質、悪臭成分、油分な 損なわせることなく、強固に、かつ、長期間にわたって担持させる方法が求めら どを分解・浄化したり、殺菌したりする試みがあり、光触媒の適用範囲が急速に **拡大している。これに伴い、光触媒粒子をあらゆる基体上に、その光触媒機能を** れている。特に、光触媒機能に優れたアナターゼ型酸化チタンゾルを光触媒とし て使用する場合、基体へのバインダー機能が弱いことから、その付着性の改良が 称に状めのれたいた。

るものを作ろうとすると、逆に光触媒機能が低下するという問題があった。有機 **高分子樹脂からなる基体を用いる場合においては、アナターゼ型に比べてその光** 分解するという問題があった。また、基体として有機高分子系樹脂を使用する場 しかしながら、前記の従来技術の方法では、接着強度が十分ではなく、長期間 **軸媒機能が弱いといわれているルチル型の酸化チタンであっても、光軸媒反応が** 進行し、有機高分子樹脂自体の光化学反応と相俟って、長期間の使用により劣化 シリカゾルの凝集・乾燥の過程で割れや空孔が発生し、バインダーとしての性能 にわたって坦持することができるものが少なく、接着強度を高め長期間坦持でき 合には、シリカゾル等であらかじめコーティングすることが考えられていたが、 上機能上問題があった。 そして、光触媒粒子をあらゆる基体上に、その光触媒機能を損なわせることな く、強固に、かつ、長期間にわたって担持させる方法について探索した結果、特

開平9-262481号公報に記載されているように、光触媒能を有しないアモルファス型過酸化チタン溶液をバインダーとして使用すると、光触媒粒子をあらゆる基体上に、その光触媒機能を損なわせることなく、強固に、かつ、長期間にわたって担持させることができることが本発明者らによって見い出された。

そして上記フェルファス型過酸化チタン溶液やアモルファス型過酸化チタン溶液から作られる光触媒能を有するアナターゼ型酸化チタンゾルについては、特別平9ー71418号公報にその製造法が開示されている。すなわち、同公報には、本発明にかかるアモルファス型過酸化チタン溶液の製法として、原料として四塩化チタン60%溶液5ccを蒸留水で500ccとした溶液にアンモニア水(1:9)を滴下し、水酸化チタンを枕殿させ、蒸留水で洗浄後、過酸化水素水30%溶液を10c加えかき混ぜ、チタンを含む黄色粘性溶液(アモルファス型過酸化チタン溶液を80℃以上で加熱すると本発明にかかるアナターゼ型酸化チタンゾルが得られることが記載されている。

また、本発明者らによる上記特開平9-262481号公報にも、本発明にかかるアモルファス型過酸化チタン溶液の製法として、四塩化チタンのようなチタン塩水溶液に、アンモニア水ないし水酸化ナトリウムのような水酸化アルカリを加え、生じる淡青味白色、無定形の水酸化チタンを洗浄・分離後、過酸化水素水で処理し、PH6.0~7.0、粒子径8~20nmの黄色透明の液体であるアモルファス型過酸化チタン溶液が得られることが記載されている。そして同公報には、アモルファス型過酸化チタン溶液を100℃以上の温度で加熱することによりアナターゼ型酸化チタンゾルが製造できることも記載されている。

しかしながら、上記公報に記載されたアモルファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタンブルの製造条件は、実験室レベルでのものであり、工場規模でのものではなく、小規模生産においては適用できるが、大規模に生産しようとすると、工程上の反応発熱により、アナターゼ型過酸化チタンブルの結晶粒子が大きくなったり、不純物が析出してくるなどの問題点があることがわかった。本発明の課題は、これら問題を解決した、アモルファス型過酸化チタン溶液やアナ発明の課題は、これら問題を解決した、アモルファス型過酸化チタン溶液やアナ

ターゼ型酸化チタンゾルの実生産レベルでの製造方法を提供することにある。

9

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究し、四塩化チタン溶液とアンモニア水との中和反応の生成物である水酸化チタンゲルの固形分徴度を低くして、以後の過酸化水素水によるペルオキソ化反応を行うことにより上記課題が解決しうろことを見出し、本発明を完成するに至った。

容液と塩基性水溶液とを反応させる中和工程と、中和反応により生成した水酸化 、冷却後の水酸化チタンゲルに過酸化物を冷却下で作用させるペルオキソ化工程 と、ペルオキソ化により生成したアモルファス型過酸化チタン溶液を発生する発 アス型過酸化チタン溶液を養生する養生工程と、養生後のアモルファス型過酸化 ス型過酸化チタン溶液を製造する方法において、洗浄工程後でペルオキソ化工程 前に水酸化チタンゲルの固形分濃度を0、1 重量%以上1、2 重量%未満とする ことを特徴とするアモルファス型過酸化チタン溶液の製造法や、チタンを含む水 チタンゲルを洗浄する洗浄工程と、洗浄後の水酸化チタンゲルを冷却する工程と 生工程と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液をアナターゼ型酸化チタン ルの例えば限外徳過処理による濃縮・精製工程とからなる、アナターゼ型酸化チ タンゾルを製造する方法において、洗浄工程後でペルオキソ化工程前に水酸化チ すなわち本発明は、チタンを含む水溶液と塩基性水溶液とを反応させる中和工 程と、中和反応により生成した水酸化チタンゲルを洗浄する洗浄工程と、洗浄後 の水酸化チタンゲルを冷却する工程と、冷却後の水酸化チタンゲルに過酸化物を 冷却下で作用させるペルオキソ化工程と、ペルオキソ化により生成したアモルフ チタン溶液の例えば限外濾過処理による濃縮・精製工程とからなる、アモルファ ゾルに変換する加熱工程と、加熱工程により生成したアナターゼ型酸化チタンゾ タンゲルの固形分濃度を0. 1 重量%以上1. 2 重量%未満とすることを特徴と するアナターゼ型酸化チタンブルの製造法に関する。

また本発明は、チタンを含む水溶液と塩基性水溶液とを反応させる中和反応手段と、中和反応により生成した水酸化チタンゲルを洗浄するに洗浄手段と、洗浄後の水酸化チタンゲルの固形分濃度を調整する濃度調整手段と、例えば熱交換機(冷却)からなる固形分濃度が調整された水酸化チタンゲルを冷却する手段と、冷却された水酸化チタンゲルに過酸化物を作用させる例えば冷却装置を備えた反冷却された水酸化チタンゲルに過酸化物を作用させる例えば冷却装置を備えた反

応情からなるペルオキソ化手段と、ペルオキソ化反応により生成したアモルフス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、限外値過手段とを備えたアモルファス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、限外値過手段とを備えたアモルファス型過酸化チタン溶液の製造装置、特に中和反応手段及びペルオキソ化手段として、クローズドシステムを採用することを特徴とするアモルファス型過酸化チタン溶液の製造装置や、チタンを含む水溶液と塩基性物質とを反応させる中和反応手段と、中和反応により生成した木酸化チタンゲルを洗浄するに洗浄手段と、洗浄後の水酸化チタンゲルの固形分濃度を調整する濃度調整手段と、例えば熱交応手段と、中和反応により生成したアモルファス型過酸化チタンゲルに過酸化物を作用させる例えば冷却装置を備えた反応槽からなるペルオキソ化手段と、ペルオキソ化反応により生成したアモルファス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液を養生する養生手段と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液を養生する養生する養生等のシェルオキソ化手段として、クローズドシステムを採用することを特徴とするアナターゼ型酸化チタンブルの製造装置に関する。

原材料)

本発明にかかるアモルファス型過酸化チタン溶液の製造に用いられる原料としては、チタン塩水溶液、水酸化アルカリ、過酸化水素水、及び希釈用・洗浄用等としての純水、好ましくは蒸留水を挙げることができる。チタン塩としては塩化物である四塩化チタンが好ましい。また、水酸化アルカリとしてはアンモニア水や木酸化ナトリウムを例示することができるが、アンモニア水を用いることが好ましい。水酸化ナトリウム水溶液を使用した場合、これで製造したアモルファス型過酸化チタン溶液及びアナターゼ型酸化チタンゾル中にNaイオンが残りやすく、これらを造膜したとき光触媒機能を阻害するチタン酸ソーダという不純物質ができる。

(希釈工程)

四塩化チタンTiC1 $_4$ の高濃度溶液は、 $_2$ 0 $_2$ 00倍に蒸留体で希釈して使用する。 $_2$ 00倍希釈より低濃度で用いると、中和反応を行う反応容器の容積が大きくなりコストアップとなるという問題があり、 $_1$ 0重量%より高濃度で

用いるとアンモニア水で中和するときの反応熱により液の温度が上昇し、水に不容のメタチタン酸が析出する可能性がある。また、希釈する際にも発熱するので発熱を抑えて希釈することが望ましい。

8

`)

中和反応

次いで所定決度に調整された四塩化チタン溶液とアンモニア水との中和反応により水酸化チタンを生成・沈殿させる。沈殿した水酸化チタンは、水酸基同士の重合や水素結合によりゲル状態となっている。中和反応は、pHが6.0~7.5、好ましくはpH6.8~7.0になるように行うことが望ましい。pHが6.0~7.0未満であるとアモルファス型過酸化チタン溶液がゼリー状になりやすいという問題が生じるが、アモルファス型過酸化チタン溶液がゼリー状になりやすいという問題が生じるが、アモルファス型過酸化チタン溶液はブー状になりやすいといアルカリ性側になり、析出した水酸化チタンが再溶解して収率が下がるという問題が生じる。さらに、この中和反応は、1~5℃の低温で反応させると重合度が低くなり成膜時の膜密度が上がる。中和反応に際しては、四塩化チタン溶液にアンモニア水を損拌しながら少量ずつ添加することが好ましい。

(充种)

生成・沈殿した水酸化チタンゲルから、未反応の原料やC1ーイオンやNH4 +イオン生成物である塩化アンモニウムを取り除くために、蒸留水を用いて反応 物を洗浄する。まず、中和反応後しばらく放置してから上澄液をデカンテーショ ンにより捨てる。次いで、残った水酸化チタンゲル(導電率;約40,000 S/cm)の約4~10倍量の蒸留水を加え充分に復拌してから放置し、上澄み 液をデカンテーションにより捨てる。この洗浄操作を、導電率が8μS/cm以 下となるまで繰り返す。また、この水酸化チタンの洗浄操作において、デカンテーションに代えて遠心分離処理を利用することもできる。そして、かかる洗浄操 作においては、洗浄後の排水中に含まれる水酸化チタンを回収することが望ましい。この水酸化チタンを回収する方法としては、洗浄の最初から遠心分離機又は デカンター装置を使用して水酸化チタンゲルを分離し、洗浄排液をリスラリー槽 に集めて洗浄液に混じって流出する水酸化チタンを回液分離により回収する方法 を例示することができる。

W000/18686

(10) (10)

`)

:

(固形分徵度調整)

洗浄の終わった木酸化チタンは、脱水により固形分濃度は0.1 直量%以上1.2 直量%未満、好ましくは0.3~1.0 重量%、特に好ましくは0.4 重量%に調整される。この濃度調整工程は、目的生産物であるアモルファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタンプルの粒子の大きさなどの物性に直接影響することから非常に重要である。固形分濃度が1.2 重量%以上であると、次工程であるペルオキソ化反応において反応熱で溶液の温度が上昇し、アモルファス型過酸化チタン溶液の粘度が高くなる。このように、固形分濃度は1.2 重量%未満、特に1.0 重量以下であればアナターゼ型酸化チタンブルの粒子径等の物性の点から特に問題はないが、反応効率等の経済的な面からその下限は0.1重量%以上、特に0.3 重量%以上が好ましい。

(知定)

国形分濃度調整の終わった水酸化チタンゲルは、熱交換機等により1~5℃に 冷却される。例えば、0℃以下に冷却すると水酸化チタンゲルが凍り、メタチタン酸等の過酸化反応をしない物質になり、また、5℃以上になると溶液の温度が 上昇するにしたがってペルオキツ化における反応速度が速くなり、反応熱により 液の温度が上昇してくる。そのためアモルファス型過酸化チタンの重合度が進み 、溶液の粘度が高くなって、製造されたアモルファス型過酸化チタン溶液がコー ティングしにくいものとなり、好ましくない。

(ペルオキン化)

次に、固形分濃度 0.1 重量%以上1.2 重量%未満、好ましくは 0.3 重量%以上1.0 重量%以下、特に好ましくは 0.4 重量%に調整された水酸化チタンゲルに過酸化水素水を加えて、温度 1~5 ℃に保ちながら 1.2 時間程度攪拌することによりペルオキソ化反応を行う。過酸化水素水の添加量は、前記中和反応後の p. Hや洗浄後の p. Hや水酸化チタンゲルの固形分濃度により決定されるが、例えば濃度 3.5 重量%の過酸化水素水を用いる場合、水酸化チタンゲルを完全に反応させるため、原料である四塩化チタン溶液(原液換算)の約 2 倍以上の量、例えば 1.2 5 倍量を数回に分けて添加することが望ましい。そして、ペルオキソ化反応が終了するとアモルファス型過酸化チタン溶液が生成する。

(養生)

ペルオキソ化反応が終了したアモルファス型過酸化チタン溶液は次いで発生工程に付される。養生工程は、ペルオキソ化反応により生成したアモルファス型過酸化チタン溶液を室温に保ちながら数日間攪拌することにより行われる。養生はアモルファス型過酸化チタン溶液のpHが6.0以上になった時点で終了する。この養生工程はペルオキソ化反応を完全に終了させる目的と、反応時に過剰に添加している過酸化水素水を自然に分解させてアモルファス型過酸化チタン溶液を中性にするためにも望ましい。

(アモルファス型過酸化チタン溶液の濃縮精製)

次に、養生工程を経たアモルファス型過酸化チタン溶液は、限外滤過処理により雑イオンが除去されるとともに、濃縮される。限外滤過器で処理すると溶液の温度が上昇するので冷却しながら濃縮処理するのが好ましい。 かかる限外滤過処理により、固形分濃度1.6~1.7重量%のアモルファス型過酸化チタン溶液が得られる。

(アナターゼ型酸化チタンブルの生成)

一方、アナターゼ型酸化チタンゾルは、まず上記養生工程後の固形分濃度 0.1 重量%以上 1.2 重量%未満、好ましくは 0.3 重量%以上 1.0 重量% 、特に好ましくは 0.4 重量%に調整されたアモルファス型過酸化チタン溶液を 加熱温度 100~200℃で、1~20時間加熱処理、好ましくは溶液温度 90 で以上 100で以下で 5時間程度加熱処理を行うことにより調製される。また、 アモルファス型過酸化チタン溶液の濃縮生成された固形分濃度 1.6~1.7 重 量%以上のものを加熱処理すると、アナターゼ型酸化チタンブルの結晶粒子径が 大きくなり易く、光触媒機能が低下する可能性がある。このようにより低濃度で 加熱処理をすることにより、アナターゼ型酸化チタンブルの結晶粒子径がより小 さくなり、光触媒機能もアップする。また、100℃で 8時間加熱すると 極淡黄色の ものが得られるが、これらは上記 100℃ 5時間加熱したものに比べて乾燥密着 度が多少ほ下する。そして、このアナターゼ型酸化チタンブルはアモルファス型 過酸化チタン溶液に比べて粘性が低下しているのでディピングコート等粘度が低

 $_{..})$

`)

(12)

いコート液の場合には2.4重量%まで濃度を上げて使用する。

また、中和反応時、調整したpHが酸性側にあるときには、加熱処理時間を短縮しないと結晶化が早く進行し、例えば110℃で4~5時間加熱処理を行えばよい。他方、中和反応時、調整したpHがアルカリ性側にあるときには、結晶化が遅く、例えば120℃で6時間程度加熱処理を行うなど、加熱温度を高くすることが望ましい。

(アナターゼ型酸化チタンブルの磯縮精製)

次いで、上記加熱処理により生成したアナターゼ型酸化チタンゾルは、限外濾過処理が応され、雑イオンが除去されると共に、濃縮される。かかる限外濾過処理により、固形分濃度2.3~2.4重量%、pH7.5~9.0のアナターゼ型酸化チタンゾルが得られる。

製造装置)

これらアモルファス型過酸化チタン溶液及びアナターゼ型酸化チタンブルの製造装置としては図1及び図2記載のものを例示することができる。

図1に示される開放型の製造装置は、四塩化チタン等のチタン塩溶液、水酸化アンモニウム等の水酸化アルカリ、過酸化水素水等の過酸化物のそれぞれの原料タンク1~3と、チタン塩溶液と水酸化アルカリの希釈槽4、5と、チタン塩溶液と水酸化アルカリの希釈槽4、5と、チタン塩溶液と水酸化アルカリの希釈槽4、5と、チタン塩溶液と水酸化アルカリの布取成高槽6からなる中和反応手段と、中和反応生成物のデカンテーションによる洗浄槽7からなる洗浄手段と、熱交換機(冷却)8からなる冷却手段と、冷却機構を有するペルオキソ化反応槽9からなるペルオキソ化する冷却手段と、冷却機構を有するペルオキソ化反応槽9からなるペルオキソ化イコンを除去して機箱する限外値過装置11からなる限外値過手段と、最終製品である過酸化チタン溶液をディス型過酸化チタン溶液の養生すからなる加熱手段と、熱交換機(加熱)13と、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液の増槽14からなる加熱手段と、加熱処理により生成したアナターゼ型酸化チタングルの結晶化を止める熱交換機(冷却)15からなる冷却手段と、加熱処理により生成したアナターゼ型酸化チタングルの結晶化を止める熱交換機(冷却)15からなる冷却手段と、加熱処理により生成したアナターゼ型酸化チタングルの結晶化を止める熱交換機(冷却)15からなる高力手段と、加熱処理によりを15からなる限外値過等

構成されている。また、上記洗浄槽7に代えて遠心分離機又は限外濾過器18を 用いることもできる。 また、図2に示される閉鎖型のアモルファス型過酸化チタン溶液及びアナターゼ型酸化チタンゾルの製造装置は、管状の混合ミキサー、例えばスタティクミキサー (ノリタケCo. 製)を、原料液の混合槽や、洗浄槽や、中和反応槽、ペルオキッ化反応槽の代わりに使用するクローズドシステムを採用する点に特徴を有するものであり、以下、この装置を用いたアモルファス型過酸化チタン溶液及びアナターゼ型酸化チタンゾルの製造例を示す。

チタン塩水溶液の原料タンク21からのチタン塩水溶液と、蒸留水製造装置22を備えた希釈用蒸留水貯留タンク23からの蒸留水とを、混合ミキサー24によって混合希釈する。希釈物の濃度は、各タンクの下流に設けられた流盘コントロール弁25により調整する。同様に、水酸化アルカリの原料タンク26からの水酸化アルカリと、希釈用蒸留水貯留タンク23からの蒸留水とを、混合ミキサー27によって混合希釈する。希釈物の濃度も同様に、各タンクの下流に設けられた流量コントロールバルブ25により調整する。

次に、希釈されたチタン塩水溶液と希釈された水酸化アルカリとを、流畳コントロール装置28により所望の割合で混合し、その下流に設けられた混合ミキサー29により中和反応を行った後、pH測定器30によりpHを測定し、その測定値を流量コントロール装置28にフィードバックする。

中和反応生成物である水酸化チタンは、次いで、その上部に洗浄水導入管及び その中程に排水管が配設され、液面水位計と電磁弁を備えたシックナ31内に導入され、デカンテーション洗浄が行われる。デカンテーション洗浄は、洗浄用蒸留水貯留タンク33から洗浄水導入管を介しての洗浄水の導入と排水管からの洗浄排水の排出により、シックナ31の下流に設けられた混合ミキサー32により投件された後、導電測定器34による測定値が特定値となるまで自動的に繰り返し行われる。また、上記洗浄排水はリスラリー槽35に集められ、固液分離により得られる水酸化チタンを洗浄後の水酸化チタンと合わせるように構成されている。このようにして得られる洗浄後の水酸化チタンは、その下流に設けられた固形分濃度(又は比重)測定器36により固形分濃度が測定され、測定値に応じて

茶留水が添加され所望の固形分機度となるようになっている。

過酸化水素水等の過酸化物の貯留槽37からの過酸化物と、上記所望の固形分 農度となった水酸化チタンとは、混合に先立ち冷却機構付混合ミキサー38によ り混合しペルオキソ化反応を行う。ペルオキソ化反応物は、反応熟成槽39で損 伴熟成される。そしてかかるペルオキソ化反応は1~5℃で行うのが望ましい。 熟成が終わったペルオキソ化反応物であるアモルファス型過酸化チタン溶液は、 次いで養生槽40中で室温中数日間養生に付される。養生は低温でも実施するこ とができるが、時間がかかるので、室温で実施するのが好ましい。 養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液は、限外濾過器41と冷却機構付混合ミキサー38とを備えた限外濾過装置42により精製濃縮される。限外濾過装置42により精製濃縮される。限外濾過装置42による精製濃縮は数十回/分で被処理物を循環し、循環過程において限外端過器41から排水を除去すると同時に、その分蒸留水を補添して実施する。限外濾過処理を終えたアモルファス型過酸化チタン溶液は濾過器43で濾過され、夾雑物を除いた後、例えば1.7重量%のアモルファス型過酸化チタン溶液として製品貯留タンク44内で15℃以下で貯留される。

他方、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液は、加熱機構付混合ミキサー45を経て、加熱装置付容器46中で加熱されアナターゼ型酸化チタンゾルに変換される。このアナターゼ型酸化チタンゾルへの変換を100℃以上で行う場合等、必要に応じて加熱装置付容器としてオートクレーブを用いることもできる。このアナターゼ型酸化チタンゾルは、次いで上記アモルファス型過酸化チタン溶液と同様に限外濾過装置47により限外濾過処理に付される。限外濾過処理を終えたアナターゼ型酸化チタンゾルは、例えば2.4重量%のアナターゼ型酸化チタンゾルは、例えば2.4重量%のアナターゼ型酸化チタンゾルとして製品貯留タンク48内で15℃以下で貯留される。

発明を実施するための最良の形態

以下に、実施例を掲げてこの発明を更に具体的に説明するが、この発明の技術 均範囲はこれらの例示に限定されるものではない。

実施例1 [開放型の製造装置]

(アモルファス型過酸化チタン溶液の製造)

原料タンク1中の四塩化チタンTiC14の50%溶液(住友シチックス株式

(14)

`)

会社製)を蒸留水で70倍に希銀槽4中で希釈した溶液に、原料タンク2中の水酸化アンモニウムNH4OHの25%溶液(高杉製薬株式会社製)を蒸留水で10倍に希釈槽5中で希釈した溶液を、中和反応槽6中に容量比7:1で混合し、中和反応を行った。中和反応に際しては、希四塩化チタン溶液1200上に希水酸化アンモニウム溶液170Lを損拌しなが5少量ずつ添加していき、中和反応後 BHが6.8~7.1に調整した。中和反応後脱水・濃箱槽7にしば5く bをDL、その上澄液を捨て、残った水酸化チタンTi(OH)4のゲル 品の約4倍の蒸留水を加え十分に損拌し bbに、上澄液を捨てた。未反応の原料や塩化アンモニウムを取り除くために、このような操作を7回繰り返し、上澄液の導電率が8uS/cmになったところで、上澄液を捨てて木酸化チタンゲルのみを残した。この洗浄に使用した蒸留水は16760Lであった。

脱水等により固形分濃度を1.0重量%に調整した、洗浄後の背味白色の水酸化チタンゲル610Lを3℃に冷却したものに、35%過酸化水素水(日本パーオキサイト株式会社製)24Lを30分毎2回に分けて添加し、約5℃で一晩攪粋し熟成すると黄色透明のアモルファス型過酸化チタン溶液約640Lが得られた。このアモルファス型過酸化チタン溶液を室温で4日間鞍生槽9中で攪拌しなが6養生し、固形分濃度1.0重量%のアモルファス型過酸化チタン溶液を調製いた。

次いで、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液を、雑イオンの除去と濃縮するために、日本練水株式会社製限外濾過装置 10 を用いて、溶液の温度が上昇しないよう 20 Cに冷却しながら、また蒸留水を加えて、限外濾過器からの排水の導電率が 2μ S / c m となるまで行った。この限外濾過処理により、固形分濃度 1.7 重量%、p H 6.5 の目的とするアモルファス型過酸化チタン溶液 250 L が得られた。

(アモルファス型過酸化チタン溶液からのアナターゼ型酸化チタンブルの製造)

上記養生後の固形分濃度1.0重量%のアモルファス型過酸化チタン溶液を、加熱処理槽12中で温浴により100℃で6時間加熱し、加熱後のアナターゼ型酸化チタンブルが得られた。上記加熱処理により生成したアナターゼ型酸化チタンブルは、限外濾過装置13により導電率が2μS/cm以下となるまで限外濾

8、粒度8~20nmの目的とするアナターゼ型酸化チ **過処理が拡され、雑イオンが除去されるとともに濃縮され、固形分濃度2.** 2. 4重量%、pH7. タンゾルが得られた。

実施例2 [閉鎖型の製造装置]

(アモルファス型過酸化チタン溶液の製造)

を有する蒸留水製造装置22を備えた20m3条釈用蒸留水貯留タンク23から 1.0m3の原料タンク26からの水酸化アンモニウム溶液と、希釈用蒸留水貯 留タンク24からの蒸留水とを、混合ミキサー27によって混合希釈し、10倍 四塩化チタンの50%溶液(住友シチックス株式会社製)が収容された1.0 $^{
m 3}$ の原料タンク21からの四塩化チタン水溶液と、3.2 $^{
m 3}$ / $^{
m h}$ の製造能力 司様に、水酸化アンモニウムの25%溶液(高杉製薬株式会社製)が収納された に希釈調整した。希釈はオーバル液量計の液量値により電磁弁をコントロールす ることにより調整した。また、混合ミキサーとしてはスタティクミキサー (ノリ の蒸留水とを、混合ミキサー24によって混合希釈し、70倍に希釈調整した。 タケCo. 製)を使用した(以下同じ)

より中和反応を行った。その際、混合ミキサー29における流速は、ほぼ180 定器30の測定値により各流入量をコントロールし、pH6.9±0.2になる **次に、希釈されたチタン塩水溶液と希釈された水酸化アルカリとを、流量コン** トロール装置28により等量混合し、その下流に設けられた混合ミキサー29に k g/h であった。また、流量コントロール装置28による混合比率は、pH測 ようにした。 中和反応生成物である水酸化チタンゲルは、液面水位計と電磁弁を組み合わせ て自動化されたシックナ31で、混合ミキサー32と洗浄用蒸留水貯留タンク3 3とを備えた洗浄機構により洗浄した。洗浄は、導電度測定器34による測定値 が8 μ S / c mの値となるまで、シックナ31における水酸化チタンゲルにその 9倍量の冼浄用茶留水を添加して行った。また、シックナ31における冼浄排水 はリスラリー槽35に集められ、固液分離により得られる水酸化チタンを洗浄後 の水酸化チタンと合わせた。洗浄を終えた水酸化チタンゲルは、固形分濃度測定 器36により蒸留水で、固形分濃度を0.7重量%に調整した。

(91)

)

35%過酸化水紫水(日本パーオキサイト株式会社製)の貯留櫓37からの過 **敷化水素水と、固形分激度 0. 9 重量%に調整した水酸化チタンとは、冷却機構 爿混合ミキサー38により混合しペルオキソ化反応を行った。ペルオキソ化反応** 物は、冷却装置を備えた反応熟成槽39で3℃、18時間損拌熟成した。熟成が 終わったペルオキソ化反応物であるアモルファス型過酸化チタン溶液は、次いで 養生槽40中で室温中96時間程度養生に付した。

m 3 / h の処理速度で循環し、循環過程において限外減過器 4 1 から排水を除去 2のアモルファス型過酸化チタン溶液が得られた。このアモルファス型 養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液は、限外濾過器41を備えた限外濾 すると同時に、その分蒸留水を補添し、限外濾過器41からの排水の導電率が2 μS/cmとなるまで行った。限外濾過処理を終えたアモルファス型過酸化チタ 過装置42により精製濃縮した。限外蔵過装置42による精製濃縮は、0.8 ン溶液は濾過器43で濾過され、夾雑物を除いた後、固形分濃度1.7 重量% 過酸化チタン溶液は製品貯留タンク44内で15℃以下で貯留される。

で上記アモルファス型過酸化チタン溶液と同様に限外域過装置47により限外域 **過処理に付した。限外補過処理を終えたアナターゼ型酸化チタンゾルは補過され** pH8. 2、粒度8~20nm のアナターゼ型酸化チタンゾルとして製品貯留タンク48内で15℃以下で貯留 45を経て加熱装置付容器46中で100℃5時間加熱しアナターゼ型酸化チタ ンゾルに変換した後緧過し、この緧過後のアナターゼ型酸化チタンゾルは、次い 他方、養生後のアモルファス型過酸化チタン溶液は、加熱機構付混合ミキサー (アモルファス型過酸化チタン溶液からのアナターゼ型酸化チタンゾルの製造) 夾雑物を除いた後、固形分濃度2.4重量%、

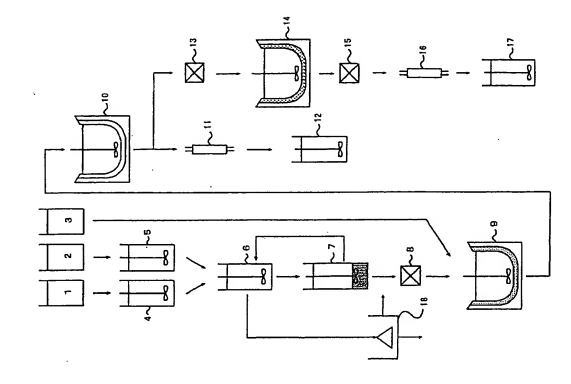
産業上の利用可能性

ゾルの結晶が大きなものとなったり、発熱による危険性がない、収率が低下する 本発明によると、アモルファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタン ことのない、アモルファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタンゾルの 実生産シベルで製造することができる。

[図面の簡単な説明



第1図は開放型のアモルファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタン ゾルの製造装置の概略説明図である。 第2図は閉鎖型のアモルファス型過酸化チタン溶液やアナターゼ型酸化チタン ゾルの製造装置の概略説明図である。



[四]

)

(18)

第1図

W000/18686

(図2)

第2図

(以)特に公式されたもの 「以)を指生するでは、 「以)を指生するでは、 「以)を指生するでは、 「以)を指生するでは、 「以)を指生するでは、 「以)を指するでは、 「以)をは、 「し)と、 「し)と 「し) 「丁」国内出回日又は低先日後に公女された文献であって「丁」国内出回日又は低先日後に公女された文献であって、エ田原と子が十ちものではなく、東明の研究文は国 四部山南谷 PCT/JP99/05236 1-10 유 음 크 21,12,99 □ パチントファミリーに図する別紙を存倒。 |JP,9-231324, /(日本パーカライジング株式会社) 26,8月,1997(26,08.97) 特許請求の範囲, [6038], 実施明(ファミリーなし) |P.10-053437,A(株式会社タオ) 24,2月,1938(24,02,98)や酢耐水の |協開 | [0013] - [0018] , 参考例,冥苑例&RO, 98/05589,A1&EP, 554 |12,A1&PR,349991,A JP, 10-062516,A(佐賀県) 10.3月,1998(10.03.98)特許請水の笹囲。 【6011】 - 【6014】,実施例(ファミリーなし) JP, 9-071418.4(佐賀県) 18.3月.1997(18.03.97)が計請求の範囲。 [0009] - [0010]、実施例(ファミリーなし) 引用文故名 及び一切の成所が関連するとをは、その関連する相所の数示 国際調査報告の発送日 国野調支で使用した君子データベース (データベースの名称、如本に使用した用語) 「A」特に国連のある文献ではなく、一般的技術米別を示す もの 「E」国際出版日前の出版または初幹であるが、国際出版日 A. 芝明の属する分享の分類(国際物部分類(1PC)) Tat.Cf の1623/053 小阪資料以外の資料で国在を行った分野に合まれるもの B. 研査を行った分列 関策を行った地イ研資料(国際特別分類(1 P C)) Int. Cl* の1622/053, 801,35/03 14, 12, 99 |図 C相の位きにも文献が列萃されている。 西欧阿莱姆伯 C. 関連すると野められる文献 引用文献の 日本国澳用新黎公和 日本国公副奥用新黎公和 日本国登與塞用斯敦公和 日本国登與塞用斯敦公和 * 引用文献のカテゴリー 国際競技を光了した日 < < <

| 成成者子代田区のお曜三丁目443号 | - 電話番号 03-3581-1101 内収 3416 | | 地域PCT/15A/210 (第2ページ) (1998年7月)

日本国外符件(1SA/JP) 解保器サ100-8915 政政有千代国区部が国三丁目4件3中

互的存在機関の名称及びあて先

46 9343

你好庁寮政官(協関のある職員) 大工成 大二

[国際關查報告]

8

)

R000/18686

W000/18686

(2)

図数出版番号 PCT/JP99/05236 C (統を)、 図巻すると認められる文献

関係の範囲の専門	1-10	[-10	
引用文献名 及び一路の箇所が図査するときは、その関連する箇限の表示	JP 63-229133 A(検域行成工業株式会社)26.9月、1988 (26.09.88) 特 許舘水の総団 第3頁左下視第7行-第4頁左上掲第14行, 英雄阿&US, 5402513, A&RR, 9603139, 81	JB, 09-067125, A(昭和昭工株式会社) 11.3月,1997(11.03.97) 特許問 宋の範囲, 吳苑明(7代)-なし)	
引用文献のカテゴリーキ	₩ .	∢	

(注) この公妻は、国際事務局 (WIPO) により国際公別された公領を基に作成したものである。

(22)

なおこの公表に係る日本語特許出版(日本語集用新築登録出版)の国際公開の 効果は、特許注第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)に より生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。

株式PCT/15A/210 (第2ページの観象) (1998年7月)